(12)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2003-342167

(P2003-342167A) (43)公開日 平成15年12月3日(2003.12.3)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI			テーマコード (参考)	
A61K 9/10	A61K 9/10		4C0	4C076		
9/19		9/19 4C086				
31/437		31/437				
47/34	47/34					
47/42		47/42				
	審査請才	未請求 請求	対項の数12 OL	(全8頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特願2002-150885(P2002-150885)	(71)出願人	597144679			
	ナノキャリア株式会社					
(22)出願日	平成14年5月24日(2002.5.24)	(2002.5.24) 千葉県柏市柏の葉5丁目4番地6				
		(72)発明者	東 壮平			
		東京都中野区東中野1-8-14				
		(72)発明者	(72)発明者 長崎 尚子			
			茨城県守谷市け	やき台3-(5 -17	
		(72)発明者 小川 泰亮				
		京都府乙訓郡大山崎町字大山崎小字谷田77				
			-42			
		(74)代理人	100060782			
			弁理士 小田島	B 平吉 (タ	外 1名)	
					最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】カンプトテシン誘導体の製剤およびその調製方法

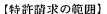
(57)【要約】

【課題】 カンプトテシン誘導体の水可溶性製剤の提 供。

【解決手段】 親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなり、疎水性セグメント中の一部の繰り返し単位の側鎖にカルボキシル基を有するプロックコポリマーを用い、その形成するポリマーミセル内にカンプトテシン誘導体を封入させた薬物含有ポリマーミセルを含む組成物、ならびにその製造方法。

BEST AVAILABLE COPY

30



【請求項1】 カンプトテシン誘導体を封入したポリマ ーミセルを含有する組成物であって、ポリマーミセルが 親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなるプロ ックコポリマーであり、そして疎水性セグメントがその 繰り返し単位の一部の側鎖にカルボキシル基を有するも のである組成物。

【請求項2】 プロックコポリマーが、ポリ(エチレン グリコール) からなる親水性セグメントとポリ (β-ア ルキルアスパルテートーコーアスパラギン酸)、ポリ (β-アラルキルアスパルテート-コ-アスパラギン 酸)、ポリ(γ -アルキルグルタメート-コーグルタミ ン酸)、ポリ(ァーアラルキルグルタメートーコーグル タミン酸)、ポリ(β-アルキルアスパルタミド-コ-アスパラギン酸) およびポリ(アーアラルキルグルタミ ドーコーグルタミン酸) からなる群より選ばれる請求項 1記載の組成物。

【請求項3】 カンプトテシン誘導体が、カンプトテシ ン骨格の5-、7-、9-、10-および11位から選 ばれる1もしくは2以上の位置にアミノ基、モノーもし 20 くはジ置換アミノ基を担持する側鎖を有する請求項1ま たは2記載の組成物。

カンプトテシン誘導体が水溶性である請 【請求項4】 求項3記載の組成物。

カンプトテシン誘導体がトポテカンであ 【請求項5】 る請求項4記載の組成物。

【請求項6】 組成物を水性希釈液で再構成した場合、 存在するポリマーミセルの実質的にすべてが孔径0.2 2μmの除菌フィルターを通過する凍結乾燥物である請 求項1~5のいずれかに記載の組成物。

【請求項7】 糖類およびポリエチレングリコールから なる群より選ばれる助剤をさらに含んでなる請求項6記 載の組成物。

【請求項8】 親水性セグメントと疎水性セグメントを 含んでなるブロックコポリマーおよびカンプトテシン誘 導体を揮散性の有機溶媒に分散溶解して溶液を形成した 後、該有機溶媒を除去し、こうして得られる残存物を水 と一緒にし、次いで該残存物が水に溶解するのに十分な 時間、適当な温度で撹拌することを特徴とするカンプト テシン誘導体を封入したポリマーミセルを含有する組成 40 物の製造方法。

【請求項9】 適当な温度が使用する有機溶媒の凝固点 を超え、そして30℃以下である請求項8記載の方法。

【請求項10】 該残存物が水に溶解するのに十分な時 間撹拌して得られる水溶液を除菌濾過する工程をさらに 含んでなる請求項8または9記載の方法。

【請求項11】 除菌濾過に先立って、糖類およびポリ エチレングリコールからなる群より選ばれる助剤を含む 水溶液を調製する工程をさらに含んでなる請求項10記 載の方法。

【請求項12】 水溶液を凍結乾燥する工程をさらに含 んでなる請求項8~11のいずれかに記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有効成分として天 然のアルカロイドであるカンプトテシンの誘導体を含有 する医薬製剤およびその製造方法に関する。より具体的 には、この医薬製剤は有効成分をポリマーミセル中に封 入した形態で含んでなる。

[0002]

【従来の技術】カンプトテシンは、下記式(I)で示さ れるとおり、キノリン(AおよびB)環を含んでなり、 この環にピロリジン環 (C) が縮合し、このC環に α -ピリドン環(D)が縮合し、このD環にラクトン環 (E) がさらに縮合した縮合環系を有するアルカロイド

[0003]

【化1】

である。

【0004】 (なお、上式中の数字は、通常付される各 原子の位置番号であり、本明細書でカンプトテシン誘導 体を表示する際に用いる位置番号は、特記しない限り、 上記位置番号による。)

カンプトテシンはトポイソメラーゼI阻害剤および強力 な抗腫瘍剤であるが、生理学的に許容されうる水性媒体 には本質的には不溶性である。したがって、抗腫瘍剤の 好ましい剤型の一つである非経口投与(皮下、筋肉内、 血管内、腹腔内等の経口以外の薬物投与)にカンプトテ シンまたは水不溶性のカンプトテシン誘導体を適用する ために、例えば、薬物をリポソーム内に封入する(特表 第2001-524512号参照) かもしくは薬物とリ ン脂質との複合体を形成する(例えば、特表平10-5 07454号 (WO 96/11669に対応)参照) か、またはポリマーミセル内に封入する(例えば、特開 平11-335267号公報参照) か或いは、カンプト テシンそれ自体を、そのラクトン環(E)を開環するこ となく、水溶性にする誘導体が提案されている(例え ば、米国特許第4,943,579号、同第4,473,6 92号、同第4,545,880号、欧州特許出願公開第 321122号、特開平5-222048号、特表平8 -509740号 (WO 94/25466に対応)、 特表平8-50221号 (WO 94/11377に対 応) 等参照)。例えば、特開平11-335267号公 報によれば、ポリ(アルキレンオキシド)を含んでなる 50 親水性セグメントとポリ (β-ベンジルアスパルテート

-コーグルタミン酸または $-\beta$ -アルキルアスパルテート)を含んでなる疎水性セグメントからなるプロックコポリマーが形成するポリマーミセル中にカンプトテシンを封入された薬物含有ポリマーミセルが記載されており、そしてプロックコポリマーとして特に好ましいものとしては、疎水性セグメントが β -中級ないし高級アルキルアスパルテートーコー β -ベンジルアスパルテート)からなるものが挙げられている。そして、このような薬物含有ポリマーミセルは水に対して可溶化されることも記載されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】上記のリン脂質複合体または薬物含有ポリマーミセルのある組成物、また、カンプトテシンの水溶性誘導体のある化合物は、非経口投与用製剤で使用しうるが、さらに、薬物の安定性が高められ、かつ、薬物を含有する組成物の水溶性が向上した製剤(または組成物)を提供することのニーズは依然として存在するであろう。本発明の目的はこのようなニーズに応える組成物およびその都合のよい製造方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、遊離の塩基形態(酸付加塩の形態でない)で水溶性であるカンプトテシン誘導体であっても、親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなり、該疎水性セグメントがその繰り返し単位の一部の側鎖にカルボキシル基を有するプロックコポリマーに由来するポリマーミセルに該カンプトテシン誘導体を封入した薬物含有ポリマーミセルは、該誘導体の水可溶化をさらに促進し、そして該誘導体を安定化しうることを見出した。また、一定の水不溶性ない30しは水難溶性、低~中程度の水溶性のカンプトテシン誘導体を封入した薬物含有ポリマーミセルと同様に、水可溶化でき、そして安定性が高まることも見出した。

【0007】したがって、本発明によれば、カンプトテシン誘導体を封入したポリマーミセルを含有する組成物であって、ポリマーミセルが親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなるプロックコポリマーに由来し、そして疎水性セグメントがその繰り返し単位の一部の側 40鎖にカルボキシル基を有するものである組成物が提供される。好ましい態様の組成物として、組成物を水性希釈液で再構成した場合、存在するポリマーミセルの実質的にすべてが孔径0.22μmの除菌フィルターを通過する凍結乾燥物の形態にある前記組成物が提供される。

【0008】また、別の態様の本発明として、上記の組成物を都合よく製造する方法、具体的には、親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなり、該疎水性セグメントがその繰り返し単位の一部の側鎖にカルボキシル基を有するプロックコポリマーおよびカンプトテシン誘 50

導体(遊雕の塩基形態にある)を揮散性の有機溶媒に分散溶解して溶液を形成した後、該有機溶媒を除去し、こうして得られる残存物を水と一緒にし、次いで該残存物が水に溶解するのに十分な時間、適当な温度(例えば、30℃以下)で撹拌することを特徴とするカンプトテシン誘導体を封入したポリマーミセルを含有する組成物の製造方法も提供される。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明で用いることのできるカン プトテシン誘導体は、上記の式(I)で示されるカンプ トテシンそれ自体および本発明の目的(殊に、薬物の安 定性を高め、薬物を含有する組成物の水溶性もしくは薬 物の水に対する可溶化を向上せしめる)を達成しうるす べてのカンプトテシン誘導体を包含する。このような誘 導体は文献公知であるか否かを問わない。限定されるも のでないが、文献公知のカンプトテシン誘導体として は、上述した、米国特許第4,943,579号、同4, 473,692号、同4,545,880号、欧州特許出 願公開第321122号、特開平5-222048号、 20 特表平8-509740号 (WO 94/25466に 対応)、特表平8-50221号(WO 94/113 77に対応)、を初め、その他、特開平4-13918 7号、特開平4-139188号、特開平5-2793 70号、特表平8-505626号、特表平8-509 244号、特表平10-503525号、特開平11-140085号、特表2001-506270号、特表 2001-506282号、等に記載される誘導体、並 びにそれらの類似体が挙げられる。

【0010】本発明に従えば、これらの誘導体、それらの類似体のうち、カンプトテシン骨格の5-、7-、9-、10-および11位から選ばれる1もしくは2以上の位置にアミノ基、モノーもしくはジ置換アミノ基(ジ置換基が一緒になって、それらが結合する窒素原子と共に、環を形成する場合も包含する)を担持する側鎖を有する誘導体が都合よく用いられる。限定されるものでないが、このような側鎖は、具体的には次の式で表すことができる基が好ましい。

[0011]

【化2】

$$-1-N < \frac{R^1}{R^2}$$

【0012】式中、Lは上記位置でカンプトテシン骨格とアミノ基を連結する二価の基、例えば、 C_{1-1} アルキレン、エステル結合(-OCO-)、カルボニル(-CO-)、もしくはイミノカルボニル(=C=NH)、等、または単結合であり、R'およびR'はそれぞれ独立して、水素原子、 C_{1-1} アルキル、 C_{1-1} シクロアルキル、 C_{1-1} アルキル、 C_{1-1} アルケニル、ヒドロキシ C_{1-1} アルキル、 C_{1-1} アルキル、であるか、或いはR'およびR'は、それ

らが結合している窒素原子と一緒になって、酸素、窒素または硫黄原子1個を環原子として含んでいてもよい飽和の5ないし8員の炭素環もしくは複素環を形成してもよく、そしてこれらの環上に1個以上の同一もしくは異なる、C₁₋₄アルキル、ハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ピペリジノおよびピペラジノ、等からなる群より選ばれる置換基を有していてもよい。

【0013】また、このような側鎖をもたない、その他の位置には、 C_{1-1} アルキル、 C_{1-1} ヒドロキシアルキル、ヒドロキシ、アルキレンジオキシ($-O(CH_1)$ O -; mは、整数1または2を表す。)ハロゲン(フッ素、塩素、臭素)等が置換していてもよい。

【0014】このような好ましい置換基をもつカンプト テシン誘導体(カンプトテシンと同等かもしくはそれよ り高い抗腫瘍活性を有するものが多く存在する。)は、 それらを実質的に遊離塩基の形態で用いると、一般に本 発明に従うポリマーミセルに高含有率(限定されるもの でないが、薬物含有ポリマーミセルの総重量当たり約5 重量%以上、好ましくは約10重量%以上、場合によっ て、15重量%を超える)で安定に封入された薬物含有 20 ポリマーミセルが提供できる。なお、上記の「実質的」 にとは、酸付加塩の形態にあるものが5重量%以下、好 ましくは0重量%であることを意味する。さらに、この ような薬物含有ポリマーミセルは、カンプトテシン誘導 体それら自体が仮に水難溶性であっても、それらを強く 可溶化し、みかけ上、水溶性となる。「みかけ上」とい うのは、ポリマーミセルがあたかも完全に溶解したかの ごとく、分散している状態をも包含することを意味する ために用いている。なお詳細については後述するが、本 発明に従えば、上記のカンプトテシン誘導体が遊離塩基 30 の形態で水溶性(本発明に関して、「水溶性」とは25 ℃の水1ml当たり薬物が0.5mg以上溶解する場合 を称している) である場合であっても、上述したように 高含有量の安定な薬物含有ポリマーミセルを提供でき、 カンプトテシン誘導体は水可溶化がさらに促進される。

【0015】特に、好ましく使用できるカンプトテシン 誘導体としては、限定されるものでないが、9-N, N -ジメチルエチル-10-ヒドロキシカンプトテシン(トポテカン)、N-デスメチルトポテカン、7-エチル-10-[1-(4-ピペリジノ) ピペリジノ] カル 40 ポニルオキシカンプトテシン、<math>7-エチル-9-(N-メチル-N-フェニル) アミジノカンプトテシン、等が挙げられる。

【0016】以上のような薬物含有ポリマーミセルを形成するのに用いることのできるポリマーは、親水性セグメントと疎水性セグメントを含んでなるブロックコポリマーであり、そして疎水性セグメントがその繰り返し単位の一部の側鎖にカルボキシル基を有するものである。ここで「一部の側鎖」にいう一部とは、疎水性セグメントを構成する全繰り返し単位の5~95%、好ましくは50

10~90%、より好ましくは30~70%を側鎖にカルボキシル基を有する繰り返し単位が占めることを意味する。これらのブロックコポリマーは、本発明の目的に沿うものであれば、いかなる親水性セグメントといかなる疎水性セグメントとを含むものであってもよいが、具体的には、次のようなものを包含する。

【0017】限定されるものでないが、親水性セグメン トとしては、ポリ(エチレングリコール) [またはポリ (エチレンオキシド)]、ポリサッカライド、ポリ(ピ ニルピロリドン)、ポリ(ビニルアルコール)等に由来 するものが挙げられる。ここでポリサッカライドとして は、デンプン、デキストラン、フルクタン、ガラクタン 等が挙げられる。これらのうち、ポリ(エチレングリコ ール)セグメントは片末端に種々の官能基を有するもの が提供されており、また、セグメントの大きさも制御さ れたものが容易に利用できることから、好ましい。他 方、限定されるものでないが、疎水性セグメントとして は、ポリ[(メタ) アクリル酸アルキルーコー(メタ) アクリル酸]、ポリ(β-アルキルアスパルテート-コ - アスパラギン酸)、ポリ(β-アラルキルアスパルテ ート-コ-アスパラギン酸)、ポリ(γ-アルキルグル タメートーコーグルタミン酸)、ポリ(ァーアラルキル グルタメート-コーグルタミン酸)、ポリ(β-アルキ ルアスパルタミドーコーアスパラギン酸)およびポリ (γ-アラルキルグルタミド-コ-グルタミン酸)を挙 げることができる。本発明で用いることのできるプロッ クコポリマーは、上記の親水性セグメントと疎水性セグ メントからなり、水性媒体(例えば、水または緩衝化さ れた水もしくは水混和性溶媒、メタノール、アセトン、 ジナチルアセトアミド、ポリエチレングリコール、糖 類、等を含有する水性溶液)中でポリマーミセルを形成 しうる、それぞれの分子量を有するセグメントの組み合 わせからなるすべてを挙げることができるが、好まし は、親水性セグメントがポリ(エチレングリコール)か らなり、疎水性セグメントが上記のポリ(アミノ酸誘 導)からなるものである。なお、上記各セグメント中に おけるアルキルおよびアラルキルは、それぞれ以下の意 味を有する。アルキルとしては、C₁-C₁₁の直鎖もし くは分岐のアルキルであり、メチル、エチル、n-プロ ピル、i-プロピル、n-ブチル、t-ブチル、n-ヘ キシル等の低級アルキル、さらに炭素数の多い中級アル キル、また、テトラデシル、ヘキサデシル、オクトデシ ル、ドコサニル等が挙げられる。これらの基は、場合に より、1以上のハロゲン(例えば、フッ素、塩基、臭 素) で置換されていてもよく、また、中~高級アルキル にあっては、1個の水酸基で置換されていてもよい。ア ラルキルとしては、フェニル-C₁-C₄アルキル、例え ばベンジルを挙げることができ、場合によって、ベンゼ ン環上で1~3個のハロゲンまたは低級アルキルによっ て置換されていてもよい。

【0018】このような置換基をもつポリ(アミノ酸誘導体)セグメントは、それ自体公知の、例えば、ポリ (β-ベンジルアスパルテート)またはポリ (γ-ベンジルグルタメート)のベンジル基を相当するアルコールまたはアミンによるエステルまたはアミドに交換し、次いで部分加水分解によって、所望の割合でカルボキシル基を側鎖にもつ疎水性セグメントにすることができる。部分加水分解の程度は上述した割合で側鎖にカルボキシル基を有する繰り返し単位が占めるようにする。アスパラギン酸、グルタミン酸は、いずれかの光学活性型のも 10のであるか、それらの混合物であることができる。以上

の親水性セグメントと疎水性セグメントは、それ自体既知の連結基、例えば、エステル結合、アミド結合、イミノ基、炭素-炭素結合、エーテル結合等を介して連結されうる。

【0019】特に、製造容易であり、本発明で都合よく使用できるブロックコポリマーとしては、下記式(I) および(I I) で示すことのできるものを挙げることができる。

[0020] [化3]

$$R_{1} \leftarrow (OCH_{2}CH_{2})_{\overline{\Pi}} - L_{1} - \left((COCHNH)_{X} \cdot (COCHNH)_{y} \right) - R_{2}$$

$$CH_{2}COOH \quad CH_{2}COO - R_{5}$$
(1)

または

$$R_{3}-(OCH_{2}CH_{2})_{\overline{n}}-L_{2}-\left(\begin{array}{ccc} (NHCHCO)_{X} & \cdot & (NHCHCO)_{y} \\ & & \cdot \\ & & \cdot \\ CH_{2}COOH & CH_{2}COO-R_{5} \end{array}\right)$$

【0021】上記各式中R,およびR,は、それぞれ独立 して、水素原子または保護されていてもよい官能基が置 20 換したもしくは未置換低級アルキル基を表し、Riは水 素原子、飽和もしくは不飽和のC,~C,,脂肪族カルボ ニル基またはアリールカルポニル基を表し、R. は水酸 基、飽和もしくは不飽和のC, ~C, 脂肪族オキシ基ま たはアリールー低級アルキルオキシ基を表し、R。はフ ェニル、C₁~C₄アルキルまたはベンジル基を表し、L 」およびLzは、それぞれ独立して連結基を表し、nは1 0~2500の整数であり、xおよびyは、同一もしく は異なり、それらの合計が10~300となる整数であ り、そしてx対yが7:3~1:3の範囲内にあり、か 30 つxおよびyは、それぞれランダムに存在する。保護さ れていてもよい官能基としては、ヒドロキシル基、アセ タール、ケタール、アルデヒド、糖残基等が挙げられ る。R,およびR,が保護されていてもよい官能基が置換 した低級アルキル基を表す場合の親水性セグメントは、 例えば、WO96/33233、WO96/3243 4、WO97/06202に記載の方法に従うことがで きる。

【0022】連結基は、主として、ブロックコポリマーの製造方法により変化しうるので限定されるものでない 40が、具体的なものとしては、L,が-NH-、-O-、-O-Z-NH-、-CO-、-CH,-、-O-Z-S-Z-および-OCO-Z-NH-(ここで、Zは独立してC,~C,アルキレン基である。)からなる群より選ばれ、L,が-OCO-Z-CO-および-NHCO-Z-CO-(ここで、ZはC,~C,アルキレン基である。)からなる群より選ばれる基を挙げることができる。

【0023】本発明に従う、親水性セグメントと疎水性 セグメント(本明細書では、ポリ(エチレングリコー

ル) 等のセグメントに比べて親水性が低いとの観点から 「疎水性」と称している)とを含んでなるブロックコポ リマーは、水性媒体中で会合した分子集合体であるポリ マーミセルを形成することができるものである。このよ うなプロックコポリマーはカンプトテシン誘導体の共存 する水性媒体中で薬物を疎水性セグメントからなるコア 領域に主として含み、親水性セグメントからなるシエル により取り囲まれた形態の薬物封入 (または含有) ポリ マーミセルを提供する。通常、親ー疎水性プロックコポ リマーを用いて水性媒体中で薬物含有ポリマーミセルを 形成する場合は、水難溶性薬物と疎水性セグメントとの 疎水性-疎水性相互作用(疎水性結合)を介して、初め て薬物がポリマーミセル内に効率よく封入されると当業 者に理解されているが、本発明に従えば、驚くべきこと に、仮にカンプトテシン誘導体が水溶性である場合で も、特に、上述のようなアミノ基、モノーもしくはジ置 換アミノ基をカンプトテシン骨格の側鎖に有するものは ポリマーミセル内に効率よく封入される。したがって、 上述したとおり、本発明の薬物含有ポリマーミセルは、 薬物が上述のような水溶性カンプトテシン誘導体であっ ても、薬物含有ポリマーミセルの総重量当たり5~15 重量%、または15重量%を越える割合で薬物を封入し たポリマーミセルが提供できる。

【0024】このような薬物含有ポリマーミセルは後述するもう一つの態様の本発明であるその製造方法により都合よくポリマーミセルの粒径が調節できる。したがって、本発明によれば、それらの平均粒径が0.22μm未満で、そして必要により粒度分布も極めて狭い薬物含有ポリマーミセルが提供できる。このような薬物含有ポリマーミセルは、それらを含む水性溶液を例えば、除菌フィルターで濾過した場合でも、濾過されないものが殆50 ど零か、全く存在しないので極めて効率よく、例えば、

非経口剤用液状組成物が提供できる。

【0025】このような液状組成物は、必要により、糖 類およびポリエチレングリコールからなる群より選ばれ る助剤を含むことができる。このような助剤は薬物含有 ミセル、場合によってはカンプトテシン誘導体それ自体・ の安定性を高め、また、凍結乾燥物としたときはポリマ ーミセル相互間の凝集を防止する作用もある。したがっ て、本発明に従う組成物は凍結乾燥した形態でも提供さ れる。糖類およびポリエチレングリコールは、上記の作 用を奏するものであればいかなるものであってもよく限 10 定されるものでないが、それぞれ、糖類としてマルトー ス、トレハロース、キシリトール、グルコース、スクロ ース、フルクトース、ラクトース、マンニトールおよび デキストリンを挙げられ、そしてポリエチレングリコー ルとして分子量約1000~約35000ポリエチレ ングリコール、例えば、医薬製剤用のものとして入手で きる各種のマクロゴールが挙げられる。

【0026】以上のごとき本発明の組成物は、下記の製造方法によって効率よく製造できる。したがって、本発明によれば、親水性セグメントと疎水性セグメントを含20んでなるプロックコポリマーおよびカンプトテシン誘導体を揮散性の有機溶媒に分散溶解して溶液を形成した後、該有機溶媒を除去し、こうして得られる残存物を水と一緒にし、次いで該残存物が水に溶解するのに十分な時間、適当な温度で撹拌することを特徴とするカンプトテシン誘導体を封入したポリマーミセルを含有する組成物の製造方法も提供される。

【0027】上記の本発明方法では、ブロックコポリマ ーと薬物を揮散性の有機溶媒に分散溶解する。分散溶解 するとは、溶質たるプロックコポリマーと薬物とを完全 30 に溶解した状態だけでなく、可溶化され、例えば、ポリ マーミセルとして分散している状態にすることを意味す る。また、本明細書で溶液という場合、上記のような分 散状態をも包含することがあることに注意されたい。こ のような目的で使用することのできる溶媒としては、該 目的を達成できるものであれば、いかなる溶媒であって もよいが、例えば、メチルアルコール、エチルアルコー ル、イソプロピルアルコール、アセトン、アセトニトリ ル、酢酸メチル、酢酸エチル、テトラヒドロフラン等の ある程度の極性を有し、常温で揮散性(すなわち、気化 40 する傾向)を有するものを挙げることができる。上記分 散溶解は、薬物の特性で加熱することが可能であれば、 溶媒の沸点まで加熱してよいが、常温以下、溶媒の凝固 点を超える温度で溶質を均質撹拌することにより実施す る。

【0028】こうして溶液を形成した後、必要により減 圧下で溶媒を蒸発除去する。本発明では、溶媒は必ずし も完全に除去する必要はないが、溶媒除去後の残存物が ペースト状ないし固形状を保つようになればよい。しか し、その後得られる薬物封入ポリマーミセル含有水性溶 50

液をそのまま注射剤とする場合には、溶媒は実質的に完全に除去されることが好ましい。

【0029】次に、ペースト状ないしは固形状の残存物を水と一緒にし(残存物に水を加えるか、または水に残存物を加えてもよい)、30 \mathbb{C} 以下、好ましくは25 \mathbb{C} 以下、より好ましくは10 \mathbb{C} または5 \mathbb{C} 以下の温度で撹拌する。

【0030】処理温度が、60℃を越えると、薬物含有ポリマーミセルは、それらの平均粒径が220nmを越えるものが製造でき、上述のような除菌濾過を必要としない場合は、これらのポリマーミセルを含む組成物も有用である。この撹拌中に、必要により、超音波をかけてもよい。この撹拌は、ブロックコポリマーと薬物とからなる残存物が、ほぼ完全に可溶化されるのに十分な時間行われる。ポリマーの種類および薬物の種類によて可溶化される時間は変動するので限定されないが、一般的に、5時間以上、24時間以内の撹拌時間が好ましいであろう。残存物と水の量比は、1:10~1:300であることができる。

【0031】こうして、水溶液中には、薬物封入ポリマーミセルが形成され、可溶化された状態で存在する。本発明方法に従う、例えば、後述の実施例1によれば、薬物封入ポリマーミセルは、ダイナミック光散乱光度計(大塚電子(株)、DLS-7000DH型)で測定したところ、平均粒子径が約48.4nmであった。

【0032】孔径0.22 μmのフィルターは、通常、 非経口剤(静脈注射用、動脈注射用、筋肉注射用、腹腔 内注射用、等)の調製に際して、使用されることが周知 である。上記薬物封入ポリマーミセル水溶液は、0.2 2μmのフィルターを用いて除菌濾過しても、上述のと おり、30℃以下の温度で溶解処理をした場合には、極 めて高収率で除菌済み薬物封入ポリマーミセル水溶液が 得られることになる。すなわち、本発明によれば、注射 剤が効率よく提供できる。このような注射剤は、本発明 の好適な態様の一つとして、薬物封入ポリマーミセルの 安定性を向上させうる助剤、各種の糖類および各種のポ リエチレングリコール(商品名、マクロゴール)を、除 菌濾過前の薬物封入ポリマーミセル水溶液(または水性 溶液) に加える工程をさらに含んでなる方法により製造 できる。限定されるものでないが、使用できる糖類とし ては、上述したとおりマルトース、トレハロース、キシ リトール、グルコース、スクロース、フルクトース、ラ クトース、マンニトールおよびデキストリン等が挙げら れ、使用できるポリエチレングリコールとしては、分子 量が約1000~約35000であって、例えば、マク ロゴール1000、1540、4000、6000、2 0000および35000等が挙げられる。これらの助 剤は、上記残存物と水とを一緒にするとき、水に含めて いても、あるいは残存物からの薬物封入ポリマーミセル が水中に分散溶解した後に加え、その後、全体を除菌濾

ш

過してもよい。こうして、本発明によれば、注射剤中で 薬物封入ポリマーミセルを安定化しうる助剤を注射剤に 簡易、かつ、安全に加えることができる。

【0033】このような注射剤は簡易、かつ、安全に製造できるだけでなく、それらを凍結乾燥した場合には、乾燥製剤を水または水性溶液を用いて薬物封入ポリマーミセル含有溶液に再分散(再溶解)または再構成するときでも、ミセル粒子間での凝集がほとんど起こらない注射液が提供できる。このような凍結乾燥処理は、該溶液を凍結した後、減圧下で溶媒を蒸去するそれ自体公知の 10 方法を用いることができる。

【0034】凍結乾燥製剤が上記のような作用効果を奏するには、凍結乾燥前の溶液における糖類は、その最終濃度が $0.1\sim15$ 重量%になるように加え、ポリエチレングリコールはその最終濃度が $0.5\sim10$ 重量%になるように加えるのがよい。通常、ブロックコポリマーと糖類またはポリエチレングリコールとの割合は、それぞれ重量で $1:1\sim1:10$ または $1:0.5\sim1:1$

0である。

[0035]

【実施例】以下、説明を簡潔にするためにカンプトテシンおよびカンプトテシン誘導体として下記式で表されるトポテカンを、そして下記式で表されるブロックコポリマーを用いた例を挙げて、本発明を具体的に説明する。

[0036]

[化4]

[0037] [化5]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \longrightarrow \text{COCH}_2\text{CH}_2 \longrightarrow \text{CH}_2\text{NH} \longrightarrow \text{COCHNH}_{\overline{y}} \longrightarrow \text{H} \\ \text{CH}_2\text{COOH} & \text{CH}_2\text{COOCH}_2 \longrightarrow \text{CH}_2\text{COO$$

【0038】例1:脱塩処理

市販のトポテカンは、通常、塩酸塩として入手されるので、以下の脱塩処理を行った。

【0039】トポテカン(以下TPTと略)塩酸塩を5 mg精秤し、0.5mlの1N塩酸に溶解させた。別 途、陽イオン吸着性イオン交換樹脂(OASIS MC X 6 c c 150 mg、日本ウォターズ) を 2.0 ml のメタノールと2.0m1の純水を通液し、安定化させ た。その後、このイオン交換樹脂にTPT塩酸塩の1N 塩酸溶液を供してTPTをイオン交換樹脂に吸着させ た。このイオン交換樹脂に2.0mlの1N塩酸と2.0 m l のメタノールを通液して塩化物イオンを流去した。 さらに、十分量の塩基性メタノール (20%アンモニア 水:メタノール=5:95, V/V) を通液することに よってTPTを抽出した。回収された遊離塩基TPTの 塩基性メタノール溶液からアンモニアを流去することに より、最終的にTPTのメタノール溶液を得た。NMR 分析を行ったところ、ジメチルアミノメチル基由来の 2.8336ppm (TPT塩酸塩) のケミカルシフト が2.3999pm (TPT) へ移行したことが観察 された。さらに元素分析を行ったところ、TPTの塩素 含有率は、0.1%という値が得られた。また、日本薬 局方記載の塩化物試験法に準じて塩化物の純度試験を実 施したところ、TPT塩酸塩で観察された硝酸銀の沈殿 がTPTでは観察されなかった。こうして、TPT塩酸 塩から遊離塩基TPTが得られた。

調製例 $1 \sim 6$: 薬物含有ポリマーミセルの調製 ポリエチレングリコールーポリ (β - ベンジルーレーア 50

スパラギン酸) ブロックコポリマー (PEG鎖分子量1 2000, PBLA鎖長50アミノ酸残基) のPBLA 側鎖ベンジル基加水分解率50%(以下、PEG-PB LA12-50 (50%P.H.) と略、または未加水分 解物(以下、PEG-PBLA12-50 (0%P. H.) と略)を各50mg精秤し、あらかじめ調製して おいたTPTメタノール溶液をTPT塩酸塩基として1 0mgに相当する量のカンプトテシン、トポテカンおよ び塩酸トポテカンをそれぞれを加えた。よく撹拌した 後、溶液が透明になり完全に溶解後、窒素気流下でメタ ノールを留去し、さらに減圧下においてメタノールを除 去した。得られた各薬物とPEG-PBLA12-50 (50% P.H.) との混合物に純水 5.0 m L を加え、 遮光下約4℃にて一昼夜撹拌した。その後、下層の液体 を回収し、プローブ式超音波発生装置にて10分間超音 波を照射した、これをシリンジフィルター(Millex GS) 0.22μm pore size, Millipore) を用いてろ過し、各薬 物のポリマーミセル封入体水溶液を得た。

【0040】これらの水溶液を遠心機を用いて限外ろ過(Microcon YM 30, Millipore)し、得られたろ液と残液とに含まれる薬物量をそれぞれ測定した。このとき限外ろ過されなかった薬物をミセル中に封入されたものと見なして、封入効率を算出した。それらの結果およびアルゴンレーザーを用いた動的光散乱光度計による測定により得られたポリマーミセルの平均粒子径の値を、下記表1にまとめて示す。

[0041]

【表1】



調製例 番号	PEG-PBLA	封入効率 (%)	平均粒径 (nm)
1. カンプトテシン	12-50 (0% P.H.)	4. 42	71. 00
2. カンプトテシン	12-50 (50% P. H.)	2, 77	74. 30
3. トポテカン	12-50 (0% P. H.)	16. 34	62. 90
4. トポテカン	12-50 (50% P.H.)	73. 16	52. 72
5. 塩酸トポテカン	12-50 (0% P.H.)	. (測定せず)	
6. 塩酸トポテカン	12-50 (50% P.H.)	19. 76	58. 50

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

A 6 1 P 35/00

43/00

1 1 1

A 6 1 P 35/00

43/00

1 1 1

Fターム(参考) 4C076 AA16 AA29 BB11 BB12 BB15

BB16 CC27 EE23E EE41E

FF15 GG08

4C086 AA01 AA02 CB22 MA02 MA03

MAO5 MA21 MA44 MA66 NAO2

NA03 ZB26 ZC20